DEUTSCHE DEMOKRATISCHE REPUBLIK



(12) Wirtschaftspatent

PATENTS CHRIFT

(19) DD (11) 261 158 A1

Erteilt gemäß § 17 Absatz 1 Patentgesetz 4(51) C 07 D 487/04

In der vom Anmelder eingereichten Fassung veröffentlicht

(21)	WP C 07 D / 299 144 6	(22)	08.01.87	(44)	19.10.88	
(71) (72)	Martin-Luther-Universität Halle – Wittenberg, Universitätsplatz 10, Halle, 4020, DD Böhm, Ralf, Prof. Dr.; Henkel, Lutz, DipiPharm.; Pech, Reinhard, Dr. DipiChem., DD					
(54)	Verfahren zur Herstellung von 2-Aminoalkyl-3,4-dihydro-4-oxo-7H-pyrrolo[2.3-d]pyrimidinen					
Thioet (57) Di 2-Amii	narmazie, Synthese, Substituion her, α-Halogenacylhalogenide le Erfindung betrifft ein Verfahre noalkyl-3,4-dihydro-4-oxo-7H-pyr	n zur Herstellu	ing von		-d]pyrimidin, Aminoalkane,	

AMT FÜR ERFINDUNGS- UND PATENTWESEN

worin R1 = alkyl,

R2 und R3 = H, alkvl, heteroalkvlen, arvl

bedeuten. Diese Verbindungen stellen potentielle Pharmaka dar. Sie sind gleichzeitig Zwischenprodukte der pharmazeutischen Industrie. Ziel der Erfindung ist es, ausgehend von

5-Alkylthio-2-amino-3.4-dicarbamoyl-1H-pyrrolen der allgemeinen Formel IV.

worin R1 = alkvl

bedeutet, 2-Aminoalkyl-3,4-dihydro-4-oxo-7H-pyrrolo[2.3-d]-pyrimidine der allgemeinen Formel I darzustellen. Die Synthese der Verbindungen der allgemeinen Formel I erfolgt durch schrittweise Umsetzung der Verbindungen der allgemeinen Formel IV mit α-Halogenacylhalogeniden und Aminen zu den Zwischenprodukten der allgemeinen Formeln II und III, worin R1, R2 und R3 obige Bedeutung besitzen, die anschließend unter basischen Bedingungen zu den Endprodukten der allgemeinen Formel I cyclisiert werden.

ISSN 0433-6461

5 Seiten

Patentanspruch:

```
\label{lem:condition} Verfahren zur Herstellung von 2-Aminoalkyl-3,4-dihydro-4-oxo-7\,H-pyrrolo[2.3-d]pyrimidinen der allgemeinen Formel I,
```

worin

 $R^1 = alkvl.$

R2 und R3 = H, alkyl, heteroalkylen, aryl

bedeuten.

gekennzeichnet dadurch, daß 5-Alkylthio-2-amino-3,4-dicarbamoyl-1 H-pyrrole der allgemeinen Formel IV. worin

 $R^1 = alkyl$

bedeutet,

mit a-Halogenacylhalogeniden in einem organischen Lösungsmittel zu 5-Alkylthio-3,4-dicarbamoyl-2-(a-halogenacylamino)-1 H-pyrrolen der allgemeinen Formel II, worin

 $R^1 = alkyl$

Formel III, worin

bedeutet.

umgesetzt werden, die anschließend in einer Reaktion mit Aminen in einem organischen Lösungsmittel zu 5-Alkylthio-2-(α-aminoacylamino)-3,4-dicarbamoyl-1 H-pyrrolen der allgemeinen

R¹, R² und R³ obige Bedeutung besitzen, reagieren, die in einer letzten Stufe unter basischen Bedingungen zu den Endprodukten der allgemeinen Formel I cyclisieren.

Hierzu 1 Seite Formeln

Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Synthese von 2-Aminoalkyl-3,4-dihydro-4-oxo-7 H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidinen der allgemeinen Formel I,

worin
R1 = alkvl.

R² und R³ = H, alkyl, heteroalkylen, aryl

bedeuten.

Die Verbindungen stellen potentielle Pharmaka und gleichzeitig Zwischenprodukte der pharmazeutischen Industrie dar.

Charakteristik der bekannten technischen Lösungen

Verbindungen der allgemeinen Formel I werden bisher weder in der Patent- noch in der Fachliteratur beschrieben. Damit werden erstmals 2-Aminoalls():-3.4-dihytroi-d-voxo-7H-pyrrolol(2-3-dipyrimidinderivate mit obligem Subsitiationsmuster her gestellt, während bisher vor allem 4-Aminopyrrolo(2-3-dipyrimidine (DE 3036399, DE 3111195; DE 2818076; EP 2050; US 388338); Chem. Ber. 1976, 109 [9], 2983-95; J. Amer. Chem. Soc. 87 [9], 1995-2003, 1995) und 2-Amino-5-aminomethylpyrrolo [2-3-dipyrimidine [EP 74947; EP 11996) in heradeslif und cetestet worden sind.

Ziel der Erfindung

Ziel der Erfindung ist es, eine einfache und schnelle Herstellungsmethode für bisher nicht zugängliche 2-Aminoalkyl-3,4-dihydro-4-oxo-7 H-pyrrolol (2-3-d)pyrimidine der allgemeinen Formel I mit gut zugänglichen Ausgangsprodukten zu entwickeln, um damit die Platete potentieller Pharmako bzw. Intressenter Zwischenprodukte zu erweitern.

Darstellung des Wesens der Erfindung

Aufgabe der Erfindung ist ein Verfahren zur Synthese von 2-Aminoalkyl-3,4-dihydro-4-oxo-7H-pyrrolo[2.3-d]pyrimidinen der allgemeinen Formel I, wordn

 $R^1 = alkyl,$

R² und R³ = H, alkyl, heteroalkylen, aryl

hedeuten.

Erfindungsgemäß wird die Aufgabe dadurch gelöst, daß 5-Alkylthio-2-amino-3,4-dicarbamoyl-1H-pyrrole der allgemeinen Formel IV,

worin R1 = alkyl

bedeutet,

mit a-Halogenacylhalogeniden in einem organischen Lösungsmittel umgesetzt werden. Die hierbei entstehenden 5-Alkylthio-2-(a-halogenacylamino)-3,4-dicarbamoyl-1 H-pyrrole der allgemeinen Formel II, worin

 $R^1 = alkyl$

bedeutet.

werden mit Aminen in einem organischen Lösungsmittel zur Reaktion gebracht. Die auf diese Weise gewonnenen substituierten 5-Alkylthio-2-(a-aminoacylamino)-3,4-dicarbamoyl-1H-pyrrole der allgemeinen Formel III,

worin $R^1 = alkyl$,

R2 und R3 = H, alkyl, heteroalkylen, aryl

bedeuten,

werden unter basischen Bedingungen zu den Endprodukten der allgemeinen Formel Leyclisiert. Die Aufarbeitung der Zwischenund Endprodukte erfolgt in an sich bekannter Weise.

Ausführungsbeispiele

Die Erfindung soll nachstehend an drei Ausführungsbeispielen erklärt werden.

Darstellung von 2-(Chloracetylamino)-3,4-dicarbamoyl-5-methylthio-1H-pyrrol

CaH11CINAO3S (290,70)

0,01 mol 2-Amino-3,4-dicarbamoyl-5-methylthio-1 H-pyrrol wird in 25 ml Dimethylformamid gelöst. Zu dieser Lösung wird 0.01 mol Chloracetylchlorid zugetropft und das Gemisch 1h bei Raumtemperatur gerührt. Danach gießt man auf Wasser und saugt den gebildeten Niederschlag ab.

Das Produkt wird aus Methanol umkristallisiert.

Schmelzpunkt: 243-245°C

Ausbeute: 79%

In analoger Weise wurde hergestellt:

2-(Chloracetylamino)-3,4-dicarbamoyl-5-ethylthio-1H-pyrrol, C10H13CINaO3S (304,75)

Schmelzpunkt: 197-199°C, Ausbeute: 84%

Beispiel 2

Darstellung von 3.4-Dicarbamovi-5-methylthio-2-(morpholinoacetylamino)-1H-pyrrol

C13H19N5O4S (341.39)

Zu 0,01 moi 2-(Chloracetylamino)-3,4-dicarbamoyl-5-methylthio-1H-pyrrol werden in 20 ml Dimethylformamid 0.02 moi Morpholin zugesetzt. Es wird 2h unter Rückfluß erhitzt. Nach Erkalten gießt man den Reaktionsansatz auf Wasser und saugt den Niederschlag ab.

Das Produkt wird aus Ethanol umkristallisiert.

Schmelzpunkt: 272-275°C

Ausbeute: 74%

In analoger Weise werden die in Tabelle 1 zusammengefaßten Verbindungen dargestellt.

Tabelle 1:

Verbindungen gemäß Formel III

Nr.	R1	R ²	R ³
1	CH ₃	Н	C ₆ H ₆
2	CH ₃	н	o-CH ₃ C ₆ H ₄
3	CH ₃	н	o-CH ₃ OC ₆ H ₄
4	CH ₃	н	o,m-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
5	CH ₃	н	m-CH ₃ C ₆ H ₄
6	CH ₃	н	m-CIC ₆ H ₄
7	CH ₃	н	o-CIC ₆ H ₄

Nr.	Summenformel	Molmasse	Ausbeute (%)	Schmelzpunkt (°C)
1	C ₁₅ H ₁₇ N ₅ O ₃ S	347,39	75	228-30
2	C ₁₆ H ₁₉ N ₅ O ₃ S	361,42	84	233-35
3	C ₁₆ H ₁₉ N ₅ O ₄ S	377,42	72	157-59
4	C12H21N5O3S	375,45	87	210-13
5	C ₁₈ H ₁₈ N ₈ O ₃ S	361,42	82	205-07
6	C15H16CIN5O3S	381,84	. 75	182-84
7	C15H16CIN5O3S	381.84	65	231-32

In analoger Weise wurden des weiteren folgende Derivate dargestellt:

3,4-Dicarbamoyl-5-ethylthio-2-(morpholinoacetylamino)-1H-pyrrol, C₁₄H₂₁N₅O₄S (355,41)

Schmelzpunkt: 239-40°C

Ausbeute: 79%

3,4-Dicarbamoyl-5-ethylthio-2-(1,2,3,4-tetrahydrolsochinolinoacetylamino)-1 H-pyrrol, C₁9H₂3N₅O₂S (401,50) Schmelzpunkt: 235-36°C

Ausbeute: 82%

3,4-Dicarbamoyl-5-methylthio-2-(1,2,3,4-tetrahydroisochinolinoacetylamino)-1 H-pyrrol, C₁₈H₂₁N_xO₁S (387,46) Schmelzpunkt: 278-80°C

Ausbeute: 87%

Beispiel 3

Darstellung von 5-Carbamoyl-6-methylthio-2-morpholinomethyl-3,4-dihydro-4-oxo-7H-pyrrolo[2.3-d]-pyrimidin,

0,01 mol 3,4-Dicarbamoyl-5-methylthio-2-(morpholinoacetylamino)-1H-pyrrol wird in 25ml Natronlauge (4mol/l) gelöst und für 2min zum Kochen gebracht. Nach Erkalten der Lösung wird mit HCI (2mol/I) neutralisiert und der Niederschlag abgesaugt. Schmelzpunkt: 355-57°C

Ausbeute: 70% In analoger Weise werden die in Tabelle 2 zusammengefaßten Verbindungen dargestellt.

Verbindungen gemäß Formel I

Nr.	R ¹	R²	R ³
1	CH ₃	Н	C ₆ H ₅
2	CH ₃	Н -	o-CH ₃ C ₆ H ₄
3	CH ₃	H	o-CH ₃ OC ₆ H ₄
4	CH ₃	н	o,m-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
5	CH ₃	н	m-CH ₃ C ₆ H ₄
6	CH ₃	н	m-CIC ₆ H ₄
7 .	CH ₂	н	o-CIC ₆ H ₄

Nr.	Summenformel	Molmasse	Ausbeute (%)	Schmelzpunkt (°C
1	CnsHnsNsO2S	329,38	77	253-55
2 .	C16H17N6O2S	343,41	81	210-12
3	C16H17N5O3S	359.41	79	201-02
4	C ₁₇ H ₁₉ N ₅ O ₂ S	357.44	80	190-92
5	C16H17N6O2S	343,41	75	178-79
6	C16H14CIN5O2S	363.82	72	240-41
7	C15H1aCIN5O2S	363.82	60	271-72

In analoger Weise wurden des weiteren folgende Derivate dargestellt:

5-Carbamoyl-6-ethylthio-2-(morpholinomethyl)-3,4-dihydro-4-oxo-7H-pyrrolo[2.3-d]pyrimidin

C14H19N5O3S (337,39)

Schmelzpunkt: 210-12°C

Ausbeute: 75%

5-Carbomoyl-6-ethylthio-2-(1,2,3,4-tetrshydroisochinolinomethyl)-3,4-dihydro-4-oxo-7H-pyrrolo-(2.3-d)pyrimidin

C₁₉H₂₁N₅O₂S (383,46)

Schmelzpunkt: 220-21°C

Ausbeute: 72%

5-Carbamoyl-6-methylthio-2-(1,2,3,4-tetrahydroisochinolinomethyl)3,4-dihydro-4-oxo-7H-pyrrolo[2.3-d]pyrimidin

C18H14N5O2S (369,44)

Schmelzpunkt: 238-40°C

Ausbeute: 73%

Formel I

R¹ = alkyl

R²,R³ = H, alkyl,

heteroalkylen,

Formel II

R¹ = alkyl

Formel III

R¹ = alkyl

R²,R³ = H, alkyl,

heteroalkylen,

aryl

Formel IV

$$R^1 = alkyl$$